(why shide) and cold yet	Polybutylene glycol carboxylic acid direster(s) - mode by dihydroxy cpds., whice polymetisation of puritied IMF in the presence of carboxylic acid Product of polymetisates.	5018/8 60 A3	чыл катрыттун шарын шатырын шашын катрын шашын шашын жатын ашым ашым ашын шашын кулуулуу ж
	17.01.78-01-801792 (+801578) (25.07.79) (07c-67/24 (07c- mode by dihydroxy cpds., which are useful raw materials for the polymentation of purified IMF in the presence of corboxylic ocid Produ. of polymentations.	\$ 1.0 %	Ampidiffifffffffffffffffffffffffffffframmannammannammannamman. Is to the first of t

D/S: E(BE, DT, FR, CB)

Polyhutyleneglycol carboxylic acid diesters

and/or fuller's earth. The treated THF is then polymerisaliphatic gp. or COOK-contg. aromatic gp. and n is a acid anhydride and a polymerisation catalyst to form the ed in the presence of > 1 carboxylic acid or carboxylic strong mineral acide, organic sulphonic acide, silica gel 2-200) are made by first treating tetrahydrofuran with (in which R and R are alky), COOH-conig. opt. uneaturated

esterified e.g. with methanol to give the corresponding avoidance of discoloured prods. The (I) can be transimpurities present in technical THF and gives higher rates of polymerisation, reproducible molecular weights and The pretreatment of the THF removes traces of

acid anhydride is pref, acetic anhydride catalysis for polymerising the THF are eg ShCl, or fuller's earth with a moisture content of < 3 wt.%, esp. earth is used as polymerisation catalyst. The carboxylic with 0.1-3% (on THF) of strong mineral acid, organic 0,001-1.5 wt.%. Generally 1-20 wt.% (on THF) of fuller's polymerization is carried out. Suitable polymerisation treatment agent is sepd, from the treated THF before the sulphonic acids, silica gel and/or fuller's earth, and the Pred, the THY is pretreated for 0.5-3 hours at 10-56°C

TANADI

prs. SbCl, and 60 prs. acetic acid at 50°C (cooling). 2160 ial by dism. pts. of the purified THF, heared to 30°C, was mixed with and the purified prod, was recovered from the solid materwt. % Tonsil Optimum FF (RTM) fuller's earth for 2 hours Commercial technical grade THF was relluxed with 0.5 A cawlyst soin, was made by mixing lay

200

Polymerisation was carried out for 6 hours at 30°C, then the reaction was carried out for 6 hours at 30°C, then the reaction was stopped by the addn. of 3 pts. Ca(OH). The mixt, was filtered and unreacted THF and acetic prod. was filtered again to yield 1600 pts. acetyl gp.-cont. polytetrahydroduran with a mol. wt. of 2000 and a colour value in the metr of 10.72364859; DT2445961.

© SUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Offenlegungsschrift

(1) (3)

(2) (3) Aktenzeichen: Anmeldetag:

Offenlegungstag:

P 29 16 663.6 25, 4,79

6, 11, 80

۱

Unionepriorität:

000

(6)

Benedofinung:

Verfahren zur Polymerisation von Tetrahydrofurun

Zesste ze:

P 28 01 578.3

(1)

Anmester:

BASF AG, 6760 Ludwigshafen

(B)

Ervinden

Muslier, Herbert, Dipt.-Chem. Dr., 6716 Frankenthal; Huchler, Otto Hermann, Dipl.-Chem. Dr., 6703 Limburgeriof

S

10

18

20

28

<u>Patentansprüche</u>

1. Verfahren zur Herstellung von Polybutylenglykoloarbonsäurediester der Formel

R-co-o4cH2cH2cH2cH2-O3nco-R1,

in der R und R¹ gleich oder verschieden sind und einen Alkylrest, einen carboxylgruppenhaltigen, gegebenen-falls äthylenisch ungesättigten aliphatischen Rest oder einen carboxylgruppenhaltigen aromatischen Rest und n eine ganze Zahl von 2 bis 200 bedeuten, durch Polymerisation von Tetrahydrofuran in Gegenwart von Carbonsäureanhydriden und Bleicherden mit einem Wassergehalt von weniger als 3 Gew. S als Katalysator, nach Patent (Patentanmeldung P 28 01 578.3), dadurch gekannzeichnet, daß der Katalysator in einem festen Katalysatorbett angeordnet ist und mit einer Mischung aus Tetrahydrofuran und Carbonsäureanhydrid in Kontakt gebracht wird.

- 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, <u>dsdurch gekennzeichnet</u>, daß das Katalysatorbett in einem Röhrenreaktor fest engeordnet ist und von einer Mischung aus Tetrahydrofuren und Carbonsäureanhydrid durchetrömt wird.
- Verfahren gemäß Anspruch 1-2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß das Tetrahydrofuran vor der Polymerisation mit starken Mineralsäuren, organischen Sulfonsäuren, Sillikagel und/oder Bleicherden behandelt wird.

BASF Aktiengesetischaft

· 2: ∞

Q. Z. 0050/033828

<u>Verfahren zur Polymerisation von Tetrahydrofuran</u>

Zusatz zu Patent

(Patentanmeldung P 28 01 578.3)

5 Gegenstand des Hauptpatents (Patentanmeldung F 28 O1 578.3) ist ein Verfahren zur Herstellung von Polybutylenglykolcarbonsäurediester der Formel

R-CO-O(CH2CH2CH2CH2-O)nCO-R1,

30

in der R und R¹ gleich oder verschieden sind und einen Alkylrest, einen carboxylgruppenhaltigen, gegebenen-falls äthylenisch ungesättigten aliphatischen Rest oder einen carboxylgruppenhaltigen aromatischen Rest und n eine ganze Zahl von 2 bis 200 bedeuten, durch Polymeri-sation von Tetrahydrofuran in Gegenwart von Carbonsäure-anhydriden und Bleicherden als Katalysator, wobei die Bleicherde einen Wassergehalt von weniger als 3 Gew.-\$, vorzugsweise von 0,001 bis 1,5 Gew.-\$ aufweist.

20

Der Gegenstand der Hauptanmeldung weist gegenüber dem bekannten Stand der Technik folgende Vorteile auf:

Die im wesentlichen wasserfreien Bleicherden zeigen eine 25 höhere katalytische Aktivität in bezug auf die Polymerisationsgeschwindigkeit, den ersielbaren Umsatz und die

Katalysatoreinsatzzahl. Mit Hilfe des Polymerisationsverfahrens können Diester von Polybubylenglykolen mit beliebigen Polymerisationsgraden von n = 2 bis n = 200 hergestellt werden, die nach der Hydrolyse bydroxylgruppenhaltige Polytetrahydrofurane (PTHF) mit Molekulargewichten
von ungefähr 150 bis 15 000 ergeben. Derartige PTHF
bewirken in Enderzeugnissen, z.B. in Polyurethanen, ein
genügend hohes mechanisches Eigenschaftsniveau.

a 3 0

Die festen Ketalysatoren können durch gebräuchliche physikalische Trennmethoden, wie s.B. Filtrieren oder Zentrifugieren, aus der Polymerisationsmischung abgetrennt und erneut für eine beliebige Anzahl weiterer Polymerisationen verwendet werden.

Gemäß Gegenstand des Hauptpatents kommen die vasserfreien Bleicherden üblicherweise pulverförmig zur Anwendung, d.h. eine katalytisch wirksame Menge vasserfreier Bleicherde vird in der zu polymerisierenden Reaktionslösung suspendiert und nach beendeter Polymerisation nach bekannten Methoden wieder abgetrennt.

Diese Abtrennung der Bleicherde ist mit einem kostspieligen technischen Aufwand verbunden und führt gegebenen25 falls zu einem verfärbten Polymerisat, wenn bei dar
Katalysatorabtrennung und -fückführung die Atmosphäre
nicht vollständig ausgeschlossen werden kann. Schädlich
für den Katalysator und damit für den folganden Polymerisationsansatz ist vermutlich sowohl die Einwirkung von
30 atmosphärischer Peuchtigkeit als auch von Luftsauerstoff.

Der vorliegenden Erfindung lag nun die Aufgabe zugrunde die Polymerisation von THF in bezug auf die technische Ausführungsform zu vereinfachen, die obengenannten Wängel voitgehend zu beseitigen ohne die Vorteile gemäß Haupt'anmeldung su beeinträchtigen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine vorteilhafte Ausgestaltung des Verfahrens gemäß Heuptpatent (Patentanmeldung P 28 Oi 578.3), die dadurch gekennseichnet ist, daß der Katalysator in einem festem Katalysatorbott angeordnet ist und mit einer Mischung von Tetrahydrofuren und Carbonsäureanhydrid in Hontakt gebracht vird.

363

83

30

28

£ 3

. . . .

Oberraschenderweise zeigte sich, daß zu Formkörpern verpreste und oberhalb 100°C getrocknete Blaicherden, die in ein stationäres fest amgeordnetes Katalysatorbett singebracht worden, durch die zu polymericierende Wischung aus THF und CarbonsEureanhydrid night zerstört verden, sondern Ober ungewöhnlich lange Zeiträume, beispielsweise von mehr als sinem Jahr, ihre uroprüngliche feste Form erhalten ünd kainerlei Abrieb seigen. Da die beokkisch aufwendige Abbremming des pulverförmigen Katalyantora unber Ausschluß der Abmosphäre entfällt, bird das Verfeimen vereinfacht und gleichzeitig die Polymerisation in besug auf die Qualitat des andprodukts - insbesondere hinzichtlich der Varbe und des Polymerisationogrades - strong reprodusierbar. De der Ketalysstoreinsets vernachlässieber mering ist. ist das Verfahren besondere umvoltfreundlich. Während es boi der Verwendung des Latelysators in Huspendierter Form hin und Wieder durch unbocksichtigten Lufteinbruch su Vargiftungserockeinungen kommt und der Katalysessk unbrewchber und comit deponiord perden aus, bloibt der in Postboth angeordacto Retalyzator, soform wit inchreimen Tetrahydrofurau gearbaides whet, boliobly leage braud:bar. **Ein bochre**ine**s Te**trobyürofyran, das Jür die Polymerication mit Bleicherdt beconders gesignet ist, eraalt Man beispistavoise gemäß Paventesmoldung 7 28 01 791.7 durch Behandlung des THF mit begriebe MinsrelsSuren.

organischen Sulfonsäuren, Silikagel und/oder Bleicherden.

Gesignate Blaicherden sind insbasonders Aluminiumbydrosilikate oder Aluminium-Magnesiumbydrosilikate vom Typ des Montmorrillonits, die durch Säure aktiviert sein können und z.B. unter dem Wamen "Tonsil" im Handel sind. Zur Herstellung der erfindungsgemäß verwendbaren Formkörper aus im wesentlichen wasserfreien Bleicherden werden die handelsüblichen wasserhaltigen Bleicherden mit a.B. Bindemitteln, insbesonders Wasser, verknetst und au Formkörpern verpreßt. Anschließend werden die wasserhaltigen Formkörper oberhalb 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen von 150° bis 700°C, bei Normaldruck oder unter vermindertem Druck, gegebenenfalls in Gegenwart von unter den Reaktionsbedingungen inerten Gasen, z.B. Edelgasen, wie Helium oder Argon, oder insbesonders Stickstoff; entwässert. Die erfindungsgemäß verwendbaren Katalysator-Formkörper besitzen danach Wassergehalte kleiner als 3 Gew.-%; vorzugaweise von 0,001 bis 1,5 Gew.-% und inabesondara von 0,1 bis 0,5 Gew.-%.

Die verpreäten Bleicherden können beispielsweise die Form von Kugeln, Ringen, Zylindern oder Tabletten aufweisen. Bei Verwendung von kugelförmigen Bleicherdeformkörpern weisen die Kugeln im allgemeinen Durchmesser von 2 bis 15 mm, vorzugsweise 3 bis 5 mm auf. Als zylinderförmige Formkörper werden im allgemeinen Zylinder mit einer Länge von 2 bis 15 mm und einem Durchmesser von 2 bis 6 mm verwendet. Nicht kugel- oder zylinderförmige Formkörper weisen im allgemeinen ein Volumen auf, das dem der zylinderförmigen Formkörper entspricht.

35

20

25

30

030045/0192

Für die Polymerisation des THF, insbesonders des gemäß Patentanmeldung P 28 01 792.7 vorbehandelten THF, werden nur geringe Mengen der im wesentlichen wasserfreien Bleicherde benötigt. Die trockenen Bleicherde-Pormkörper werden in einem Reaktionsgefäß, beispielsweise einem Röhren- oder Schachtofen, aufgeschüttet. Die gewählte Dimension der Katalysatorschüttung wird vorzugsweise von der Möglichkeit bestimmt, die Polymerisationswärme abzuführen.

- 30 Die Renktionsgefäße, die im allgemeinen säulenförmig sind. können sinen Querschnitt in beliebiger Form, beispielsweise in Form eines Guadrates oder einer Ellipse, aufweisen. Vorzugsweise verwendet man jedoch langgestreckte, zylinderförmige Reaktionsgefäße. Das Verhältnis von Innendurchmesser zu Länge des Reaktionsgefäßes beträgt im all-18 gemeinen 1 : 2 bis 1 : 100, vorzugsweise 1 : 10 bis 1 : 40. Die Reaktionsgefäße können senkrecht oder waagrecht ausgerichtet sein und auch Zwischenlagen einnehmen. Vorzugsweise verwendet werden jedoch senkrecht stehende Röhrenofen, bai denen der Rohrdurchmesser etwa 10 bis 100 mm beträgt. 20 Legt man weniger Wert auf eine genaue Temperaturführung bei der Polymerisation, so können als Reaktionsgefäß auch einfache Schachtöfen eingesetzt werden.
- Die im wesentlichen wasserfreien Bleicherden enthalten erst in Gegenwart des Promotors Carbonsäureanhydrid ihre katalytische Wirkung. Vorteilhafterweise verwendet man solche Carbonsäureanhydride, die sich von aliphatischen oder arcmatischen, poly- und/oder vorzugsweise Monocarbonsäuren

 Mit 2 bis 12, vorzugsweise 2 bis 8 Kohlenstoffatomen ableiten. Genannt seien beispielsweise Anhydride von aliphatischen Carbonsäuren mit 2 bis 12 Kohlenstoffatomen,
 wie Buttersäureanhydrid, Valeriansäureanhydrid, Capronsäureanhydrid, Caprylsäureanhydrid, Pelargonsäureanhydrid

 ξ_{cs}

und vorzugsveiss Propionsäureanhydrid und Essigsäureanhydrid, Anhydride von arcmatischen und aliphatischen Polycarbonsäuren, insbesondere Dicarbonsäuren, wie Phthalsäureanhydrid, Naphthalinsäureanhydrid und vorzugsveise Bernsteinsäure und Maleinsäureanhydrid. Aus Preisgründen und Gründen der leichten Zugänglichkeit wird Essigsäureanhydrid bavorzugt. Selbstverständlich sind auch gemischte Anhydride und Mischungen der oben genennten Anhydride verwendbar.

Wie bereits erwähnt, können nach dem erfindungsgemäßen Ver-10 fahren Diester von Polybutylenglykol mit einem beliebigen Polymerisationsgrad hergestellt werden. Der Polymerisationsgrad wird im wesentlichen bestimmt durch die Carbonsäursanbydridkonzentration der Polymerisationsmischung. Je niedriger die Cerbonsäureenhydridkomzentration gevählt vird, umso höhers Molekulargevichts worden orreicht und umgekohrt. Da die Polymerisationsgrade auch von den Bigenschaften der im wesentlichen vasserfreien Bleicherden bostimmt worden, ist on im allgemeinen broorderlich für cine bestimmte Bleicherde die Säureanhydridkonzentration 20 su ermitteln, die das gevünschte Molekulargevicht ergist. De die Art der verwendeten im vosentlichen wasserfreien Blaicherde einen geringeren Einfluß auf das Wolskulargevicht hat als die CarbonsEureenbydridkonzentration, sollen hier als Orientierung beispielsveise Tolgende Werte 28 angegeben verden. Bei einer CarbonsEureanhydridkonzentration von beispielswise 70 bis 80 Molprosent wird das TW bei einer Polymerisationstemperatur von 30° bis 40°C fast quantitativ in den Diester des Dibutylonglykols Sbergeführt. Wendet man eine Carbonsburganhydrickenzentra-30 tion von stva 2 Molprosent an, so erhält man ein Polymerisat mit einem Polymorisationsgrad n = 25 bis 30.

Zur Herstellung von Diestern von Polybutylenglykolen mit Polymerisationsgraden von 12 bis 36 bei 2.B. 30°C, die

Tinsbesondere hergestellt, durch Hydrolyse in PTHF übergeführt und zur Herstellung von Polyurethanen verwendet werden, hat sich eine Carbonsäureanhydridkonzentration, insbesondere Acetanhydridkonzentration, von 12 bis 0,5 Molprosent, vorzugsweise von 9 bis 1,5 Molprosent, besonders gut bewährt, so daß vorzugsweise in diesem Konzentrationsbereich polymerisiert wird.

Zur Durchführung der Polymerisation werden die im wesentN lichen wasserfreis Bleicherde-Pormkörper enthaltenden
Reaktionsgefäße mit einer Mischung aus THF, vorzugsweise
mit starken Mineralsäuren und/oder Bleicherden vorbehandeltem THF, und Carbonsäureanhydrid nach bekannten Reaktionsmethoden, beispielsweise nach der Riesel- oder Sumpffahrweise, in Kontakt gebracht. Bei der bevorzugt angewandten Sumpffahrweise wird das gesamte Katalysatorvolumen
in Abwesenheit einer Gasphase von der Folymerisationsmischung aus THF und Carbonsäureanhydrid durchströmt.

Die Polymerisation wird im allgemeinen bei Temperaturen am fest angeordneten Katalysatorbett von 0° bis 70°C bei Normaldruck durchgeführt. Bei Anwendung von Druck kann die Polymerisationstemperatur auch höher liegen. Da bei Normaldruck einerseits unterhalb von 20°C die Reaktionsgeschwindigkeit sehr stark abnimmt und oberhalb von 60°C der Reaktionsumsatz geringer wird, wird vorzugsweise bei Temperaturen von 20° bis 60°C polymerisiert. Die Verweilzeiten am Katalysator betragen je nach angewandter Temperatur und Katalysatormenge ungefähr 2 bis 20 Stunden, vorzugsweise

Die das Resktionsgefäß verlassende Reaktionsmischung enthält neben Diestern des Polybutylenglykols je nach angewendeten Reaktionsbedingungen, beispielsweise in Abhängigkeit von der Katalysatoraktivität, der Verweilzeit am Tkatalysator und der Reaktionstemperatur z.B. noch C bis 70 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmischung, nicht umgesetzte Ausgangskomponenten. Da die so erhaltene Reaktionsmischung außer den Diestern des Polybutylenglykols nur flüchtige Bestandteile, nämlich Carbonsäureanhydrid und nicht umgesetztes THF, enthält, genügt es, diese durch Destillation, gegebenenfalls unter vermindertem Druck abzutrennen.

Mandelsübliche Bleicherden, die entwässert und erfindungsgemäß in Form von Katalysatorfestbetten eingesetzt werden,
liefern im allgemeinen Diester von Polybutylenglykolen mit
Molekulargewichten von 500 bis 2000 bei 400 bis 5000, bei
einem Umsetzungsgrad von 50 bis 60 Gew.-% und bei einer
Werweilzeit am Katalysator von 5 bis 8 Stunden.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltene Polybutylenglykol-diester lassen sich in bekannter Weise durch Umesterung, beispielsweise mit Methanol entsprechend US-PS 2 499 725 sowie Journal of American Chemical Society, Bd. 70, Seite 1842 in die entsprechenden Dihydroxyverbindungen überführen.

Die auf diese Weise erhaltenen Polytetrahydrofurane, ins-25 besonders solche mit Molekulargewichten von ungefähr 800 bis 3000, eignen sich vorzüglich zur Herstellung von Polyurethanen, insbesonders Polyurethan-Elastomeren, Gießharzen, u.s.

Die folgenden Beispiele sollen das erfindungsgemäße Verg fahren näher erläutern, ohne as zu begranzen. Die genannten Teile sind Gewichtsteile; sie verhalten sich zu Volumenteilen wie Kilogramm zu Litern.

O.Z. 0050/033828

Beispiel 1

(a) Behandlung des THF:

Ein marktgängiges technisches Tetrahydrofuran zeigt nach der gaschromatographischen Analyse (3 m Glassäule, Triton X 305, 50 bis 200°C) folgende Zusammensetzung:

» n	Metentions- seit sec	n~9n	106	149	alia man	83 AS AV
10		030			149-505	505
	Flächen-%	0,01	99,8	0,04	0,03	0,02

Dieses Tetrahydrofuran wird mit 0,5 Gew. % der käuflichen Bleicherde Tonsil Optimum FF (Süd-Chemie AG, München), versetzt und 2 Stunden auf Rückflußtemperatur erwärmt. Danach wird vom Feststoff abdestilliert. Das so erhaltene gereinigte Tetrahydrofuran besitzt folgende gaschromatographische Analyse, die sich nur wenig von den oben angegebenen Werten unterscheidet:

Retentionszeit sec 0-90 106 149 149-505 505 Plächen-% 0,01 99,8 0,05 0,03 0,02

25 Das gleiche Ergebnis wird erhalten, wenn zur Behandlung des THF anstelle der Bleicherde Tonsil Optimum FF verwendet werden:

- 2 Gev. % Al₂(OH)₂, Si₄O_{1O} (Bentonit der Firma Süd-Chemie, München)
 - 0,5 Gew. % p-Toluolsulfonsaure
 - 0,5 Gew. % Schwefelsäure oder
 - 0,5 Gew. % handelsübliches Kieselgelgranulat (Kieselgel A der Firma BASF Aktiengesellschaft).

35

30

15

20

10

S

20

30

38

0.2.0050/033828

(b) Polymerisation des behandelten THF:

Handelsübliche 4 mm-Katalysatorkugeln aus Bentonit (K-Katalysator K 306 der Firma Süd-Chemie AG, Wünchen) werden in einem Stickstoffstrom bei 150°C 8 Stunden lang getrocknet.

Kin mit einem thermostatisierten Kühlmantel versehenes Reaktionsrohr mit einem Volumen von einem Volumenteil und einem Verhältnis von Durchmesser zu Länge von ungeführ 5:70 wird mit den oben beschriebenen getrockneten 4 mm Bentonit-Katalysatorkugeln gefüllt. Durch das Reaktionsrohr läät man bei 40°C in Abwesenheit einer Gasphase von unten nach oben stündlich ein Volumenteil einer 2 Mol-% Acetanhydrid enthaltenden Tetrahydrofuranlösung strömen, bei der des Tetrahydrofuran wie unter (a) beschrieben vorbehandelt wurde. Aus dem Reaktionsrohr tritt eine farbloss Reaktionslösung aus, aus der man durch Abdestillieren des nicht umgesetzten Tetrahydrofurans ein farbloses Polybutylenglykoldiscetat mit einem Molekulargewicht von ungefähr 2000 (errechnet aus der Verseifungszahl) erhält. Der Umsatz, bezogen auf eingesetztes Tetrahydrofuran, beträgt 3% Gew.-\$.

25 Beispiel 2

A mm-Katalysatorkugeln aus Bentonit (Katalysatorkugeln KA 3 der Firma Süd-Chemie AG, München) werden analog den Angaben von Beispiel ib getrocknet und danach in das obengenannte Reaktionsrohr gefüllt. Durch das Reaktionsrohr läßt man bei 50°C mit einer Verweilseit von 8 Stunden ein gemäß Bei-spiel ia vorbehandeltes, 3 Mol-2 Acetanhydrid enthaltendes Tetrahydrofuran strömen. Man erhält, nach Abdestillieren der nicht umgesetzten Ausgangskomponenten sin Polybutylen-

O.Z. 0050/033828

Elykoldiacetat mit einem Molekulargewicht von 1500 bei einem Umsatz von 38 Gew.-%.

Beispiel 3

2

Strangpresslinge mit einem Durchmesser von 2 mm und einer durchschnittlichen Länge von 5 mm werden aus der käuflichen Bleicherde Tonsil Optimum FF (Süd-Chemie AG, München) hergestellt und 4 Stunden bei 200°C getrocknet.

10

Diese werden in das in Beispiel 16 beschriebene Reaktionsrohr eingebracht und bei 40°C und einer Verweilzeit von
10 Stunden mit einer gemäß Beispiel 12 vorbehandelten
Tetrahydrofuranlösung, die 7 Mol-% Acetanhydrid enthält,
beschickt. Man erhält einen farblosen Reaktionsaustrag,
der 50 Gew.-% Polybutylenglykoldiacetat vom Molekulargewicht 650 enthält.

20

25

30

38

271/1-12